PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

06-285150

(43) Date of publication of application: 11.10.1994

(51)Int.CI.

A61L 27/00 A61F 2/06

(21)Application number : **05-098343**

(71)Applicant: KOKEN CO LTD

(22)Date of filing:

02.04.1993

(72)Inventor: NOISSHIKI YASUHARU

MIYATA TERUO IWASAKI TORU ITO HIROSHI

(54) ARTIFICIAL BLOOD VESSEL

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide an artificial blood vessel rich in flexibility, smooth for needle insertion and free from separation by pressure-injecting an insoluble collagen into a tube wall of a tubular body comprising a fibrous material, and then subjecting it as it is in an undried state to a chemical treatment.

CONSTITUTION: An insoluble collagon is pressure-injected into a tube wall of a tubular body comprising a fibrous material, then subjected as it is in an undried state to a chemical treatment and consecutively to an autoclave treatment. The chemical treatment herein is a chemical cross-linking, saccinylation or alkali treatment. This artificial blood vessel is free from blood leakage, excellent in flexibility, smooth for needle insertion and excellent in anti- thrombogenic property. Furthermore, if glycerirne is contained therein, flexibility is further enhanced in this blood vessel.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

30.03.2000

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the

dismissal

examiner's decision of rejection or application converted

registration

[Date of final disposal for application]

26.08.2003

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision

of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

FΙ

(11)特許出顧公開番号

特開平6-285150

(43)公開日 平成6年(1994)10月11日

(51) Int.Cl.5

識別配号

庁内整理番号

技術表示箇所

A 6 1 L 27/00 A 6 1 F 2/06 Q 7252-4C 9361-4C

審査請求 未請求 請求項の数5 FD (全 6 頁)

(21)出願番号

特願平5-98343

(22)出願日

平成5年(1993)4月2日

(71)出願人 591071104

株式会社高研

東京都新宿区下落合3丁目5-18

(72)発明者 野一色 泰晴

神奈川県横浜市金沢区並木2-6-11

(72)発明者 宮田 暉夫

東京都目黒区中根2-11-21株式会社高研

研究所内

(72)発明者 岩崎 徹

東京都目黒区中根2-11-21株式会社高研

研究所内

(74)代理人 弁理士 田中 宏 (外1名)

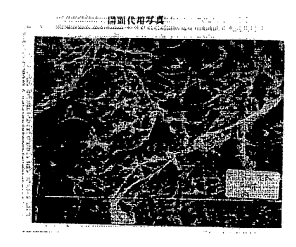
最終頁に続く

(54)【発明の名称】 人工血管

(57)【要約】

【目的】本発明は人工血管に関し、特に不溶性コラーゲ ンを用いプログロッティング不要な人工血管を提供す る。

【構成】繊維質よりなる管状体の管壁に不溶性コラーゲ ンを圧入し、続いてこれをそのまま未乾燥状態で化学的 処理を施した人工血管であり、その製造方法である。



PEST AVAILABLE COPY

7

【特許請求の範囲】

【請求項1】 繊維質よりなる管状体の管壁に不溶性コ ラーゲンを圧入し、続いてこれをそのまま未乾燥状態で 化学的処理を施した人工血管。

【請求項2】 未乾燥状態で化学処理後、そのままオー トクレーブ処理を統行する請求項1記載の人工血管。

【請求項3】 化学処理が化学架橋、サクシニル化、或 いはアルカリ処理である請求項1記載の人工血管。

【請求項4】 繊維質よりなる管状体の管壁に不溶性コ 処理を施したことを特徴とする人工血管の製造方法。

【請求項5】 繊維質よりなる管状体の管壁に不溶性コ ラーゲンを圧入し、これをそのまま未乾燥状態で化学的 処理を施した後、更にオートクレープ処理を続行するこ とを特徴とする人工血管の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は人工血管に関し、特に不 溶性コラーゲンを用いプログロッティング不要な人工血 管に関する。

[0002]

【従来の技術】繊維を編んだり、或いは織ったり又は不 織布で管状体とた人工血管が広く臨床に使用されてい る。

【0003】この従来の人工血管にあっては、血液の漏 れを防止するため、使用前に患者の血液あるいはアルブ ミン等を用いてプレクロティング処理を行っていた。す なわち、使用前人工血管を患者の血液中に浸漬、乾燥の 操作を繰返して人工血管の周囲に血栓を生じさせたり、 を防ぐ操作を行っている。

【0004】しかし、緊急な手術の場合にはこのような 処理を行っていては間に合わない場合があり、また、手 術後、体内で線維素溶解が起こり再出血が生じる心配が ある。アルプミン中に浸漬、乾燥を行った場合、通常オ -トクレーブ処理を行うが、このようにして得た人工血 管は硬く針が通りにくいという欠点があった。そこで、 このプレクロティング処理に代る方法として事前にコラ ゲンあるいはゼラチンを人工血管表面に塗布し、これ によって目詰まりさせた人工血管が開発されている。

【0005】しかし、事前にコラーゲンあるいはゼラチ ンをコーティングし、乾燥をした人工血管は柔軟性に欠 け、手術針の通りが悪く、また水分の吸収が遅く、更に このコーティングした材料が剥がれ他の部位で問題を起 こしたり、或いは抗血栓性が悪い等の欠点があって満足 すべきものではなかった。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明者は上記の欠点 を改良し、柔軟性及び抗血栓性を有する目詰まりをした 人工血管を得るため種々検討した結果、本発明を完成し 50 エポキシ化合物、ジアルデヒトでん粉等である。

2 たもので本発明の目的は柔軟性に富み針の通りが良く剥 離の心配もない人工血管を提供することにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明の要旨は、繊維質 よりなる管状体の管壁に不溶性コラーゲンを圧入し、続 いてこれをそのまま未乾燥状態で化学的処理を施した人 工血管であり、滅菌処理を要する場合には未乾燥状態で 化学処理した人工血管を、そのままオートクレープ処理 を続行するのであり、また、化学処理を施す場合、化学 ラーゲンを圧入し、これをそのまま未乾燥状態で化学的 10 処理が化学架橋、サクシニル化、或いはアルカリ処理で あることが好ましく、また、繊維質よりなる管状体の管 壁に不溶性コラーゲンを圧入し、これをそのまま未乾燥 状態で化学的処理を施したことを特徴とする人工血管の 製造方法であり、滅菌処理を要する場合は、繊維質より なる管状体の管壁に不溶性コラーゲンを圧入し、これを そのまま未乾燥状態で化学的処理を施した後、更にオー トクレーブ処理を続行することを特徴とする人工血管の 製造方法である。

【0008】本発明に用いる人工血管の材料としては、 20 合成繊維を編んだり、或いは織ったり又は不織布で管状 体としたものを使用する。この合成繊維としては、オー トクレープ処理による滅菌作用に耐えられるものが好ま しいが、特に制限は無く、例えばポリエステル(ダクロ ン) やポリ四フッ化エチレン (テフロン) などの合成繊 維が使用される。また、その直径や形状或いはポロシテ ィーについても特に制限はない。使用する不溶性コラー ゲンとしてはテンドンコラーゲン、ハイドコラーゲン等 を使用することが出来る。本発明においては、この不溶 性コラーゲンを人工血管の内面より、或いは裏返しする 或いはアルブミン中に浸漬、乾燥を行って、血液の漏れ 30 ことにより外面より圧入してポロシティを下げる。圧入 手段としては、例えばシリンジに前記不溶性コラーゲン のサスペンションを入れ、これを用いて人工血管の内部 に注入する。この場合不溶性コラーゲンのサスペンショ ンの濃度は特に制限はないが、操作性より0.1~2% 程度が適当である。また、pHについては特に制限な い。この不溶性コラーゲンのサスペンションに可溶性コ ラーゲンを混合しても良く、可溶性コラーゲンとしては アテロコラーゲン、酸可溶性コラーゲン、アルカリ可溶 化コラーゲン、サクシニル化コラーゲン等である。

> 【0009】コラーゲンを圧入後、この人工血管を乾燥 すること無く、化学処理を行う。化学処理には化学的架 **橘と化学的修飾とがあり、何れか一方を施しても良く、** また、両方を施しても良く、両方を施す場合何れの処理 を先に施しても良い。化学処理の一つである化学的架橋 を行うことにより、生体内の分解性の調整、抗原性の低 滅、あるいは物理的強度を高めることが可能である。架 橘剤としては通常コラーゲンの架橋に用いられているも のであれば何でも良い。例えば、ホルマリン、グルター ルアルデヒト、ヘキサメチレンシイソシアナート、ポリ

【0010】化学処理の他の一つである化学修飾は、圧 入したコラーゲンをサクシニル化あるいはアルカリ処理 等であり、これにより抗血栓性を高めたり、あるいは含 水量を高めることが可能となる。なお化学修飾を行わず に化学架橋のみを行うことも可能である。滅菌状態で上 記の操作を行って人工血管を製造した場合にはそのまま の状態で使用できるが、得られた人工血管を滅菌処理を 場合にはオートクレーブ処理が好ましい。オートクレー ブ処理を行う場合、化学処理後、過剰の処理剤を除去し た後にそのまま乾燥することなく、その状態でオートク 10 レーブ処理を行う。このオートクレーブ処理をした後、 滅菌状態で保管しておき、必要時にそのままで使用する ことが可能である。最初の不溶性コラーゲンの圧入によ りポロシティーを下げることで最終のオートクレープ後 においてもその低いポリシティーを維持することが可能 である。

【0011】以上一連の操作により得られる人工血管は 非常に柔軟性に富み、針の通りもスムーズなものであ り、さらに抗血栓性にも優れた人工血管である。以上充 分柔軟な人工血管であるが、さらなる柔軟性が必要な場 20 合にはグリセリンを含有させることにより達成すること が出来る。

【0012】以上本願発明においては、不溶性コラーゲ ンを使用し、一連の操作を乾燥すること無く湿潤状態で 行うことが重要であって、その操作過程において乾燥し たもの、及び可溶性コラーゲンを使用した場合との差異 を図1~4に示す。これら図はそれぞれの電子顕微鏡で あって、これらの写真の下に示した白線は100ミクロ ンを示す。

状態を示し、図2は圧入後乾燥し、しかる後、化学処理 を施した人工血管の内面の状態を示したものであり、ま た、図3は可溶性コラーゲンであるアテロコラーゲンを 用いた場合、図4は不溶性コラーゲンを減圧注入した場 合である。以下、実施例をもって本発明を具体的に説明 する。

[0014]

【実施例及び比較例】

実施例1

散、膨潤させ、分散液のpHを1NHC1を用いて3. 0に合わせる。この分散液をホモジナイズし0.25% テンドンコラーゲン分散液を調整する。ポリエステル繊 維製人工血管を約20cm長に切断しそのまま、あるい は裏返した後、一端を密栓する。 更に他端に3方活栓を 介して50ml容シリンジからテンドンコラーゲン分散 液を押しだしポリエステル製人工血管の管壁でコラーゲ ン分散液を濾過するようにしながらコラーゲン分散液を 圧入を行う。これを分散液の漏れが止まるまで繰り返

ゲン分散液を拭き取り、更に裏返して反対側の面に付着 した過剰のテンドンコラーゲン分散液を拭き取る。その 後圧入されていない人工血管の両端部分を切り落とす。 圧入が完了した人工血管を中和するため、0.02M炭 酸ナトリウム-炭酸水素ナトリウム緩衝液(50%エタ ノール)を作成し、前記圧入が完了した人工血管をこの 緩衝液に室温で数時間浸渍する。その後同緩衝液に1% 濃度となるように架橋剤のポリエチレングリコールジグ リシジールエーテル(ナガセ化成工業製デナコールEX -810)を加え架橋浴を調整する。この架橋浴中に前 記の圧入の終了した人工血管を浸漬し、30℃で10時 間、架橋化反応を行う。この反応によるリジン残基の側 鎖アミノ基の反応率は65%であった。架橋化の終了後 精製水で洗浄する。その後、0.2Mグリシン-0.2 M炭酸ナトリウムー炭酸水素ナトリウム溶液を調整しこ の溶液に人工血管を浸渍し30℃で22時間反応させ、 末反応のエポキシ基を失活させる。その後精製水を用い て水洗し、その後、オートクレーブ処理を121℃、2 0分間行った。この血管を犬の大動脈に移植したとこ ろ、出血も見られず針の通りもスムーズな血管であっ た。また移植後も組織との馴染みも大変良く短期に内皮 細胞に覆われ良好な治癒を示した。

【0015】 実施例2

実施例1と同様に架橋、洗浄、失活を行った後にその血 管を0.02Mホウ砂緩衝液 (pH9.0):200m 1に浸漬しpHを9.0に調整する。ここに5%無水コ ハク酸/アセトン溶液:400mlを加え室温で一夜攪 **拌しサクシニル化を行う。以上の反応によりリジン残基** の側鎖アミノ基の反応率は89%であった。サクシニル 【0013】図1は本顧発明にかかる人工血管の内面の 30 化の終了した人工血管を精製水で洗浄し、その後、オー トクレープ処理を121℃、20分間行う。この血管を 犬の大動脈に移植したところ、出血も見られず針の通り もスムーズな血管であった。また移植後も組織との馴染 みも良く血管壁に線維芽細胞の進入が見られ、また血管 内面は内皮細胞に覆われ良好な治癒を示した。

【0016】 実施例3

実施例1と同様に架橋、洗浄、失活を行った後にその血 管を0.2MNaOH溶液200mlに浸漬し室温で一 晩放置しアルカリ処理を行う。この血管を充分に洗浄 テンドンコラーゲン線維31. 3gを精製水21中に分 40 し、そり後、オートクレーブ処理を121 \mathbb{C} 、20分間

【0017】 実施例4

実施例1と同様に人工血管にテンドンコラーゲンを詰め た後にデナコールEX-810の代わりにグルタールア ルデヒドを用いた架橋を行った。30℃、2時間の反応 によりリジン残基の側鎖アミノ基の反応率は85%であ った。その後実施例1と同様に処理を行った。

【0018】ポロシティー8000の人工血管に実施例 1と同様にテンドンコラーゲンを圧入後、過剰のテンド す。圧入した後、外面に付着した過剰のテンドンコラー 50 ンコラーゲンを遠心分離 (2000 rpm、2分間) に

より除去する。その後1%NH4OH-MeOH溶液浸 液後、MeOH中1%へキサメチレンジイソシアナート により架橋を行う。過剰のヘキサメチレンジイソシアナ -トをMe OHで充分に洗浄した後、水に置き換え使用 する。上記のポロシティーの値は管壁の透過性を示す値 であって、120mmHgの圧力下で測定する。そして その値の単位はml/cm²·minである。

[0019]

【発明の効果】本発明で得られた人工血管は、血液の漏 れがなく、非常に柔軟性に富み、針の通りもスムーズな 10 【図4】不溶性コラーゲンを減圧注入後温潤状態で化学 ものであり、さらに抗血栓性にも優れた人工血管であ

る。そして更にグリセリンを含有した場合には、さらに 柔軟性を有する人工血管を得ることができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明にかかる人工血管の内面の電子顕微鏡写

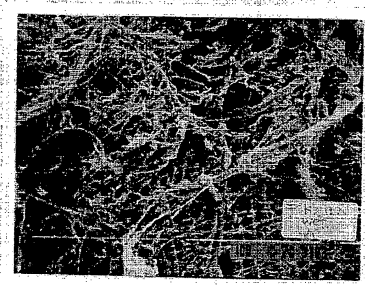
【図2】不溶性コラーゲン圧入後乾燥し、しかる後、化 学処理を施した人工血管の内面の電子顕微鏡写真

【図3】可溶性コラーゲンを圧入後乾燥した人工血管の 内面の電子顕微鏡写真

処理を施した人工血管の内面の電子顕微鏡写真

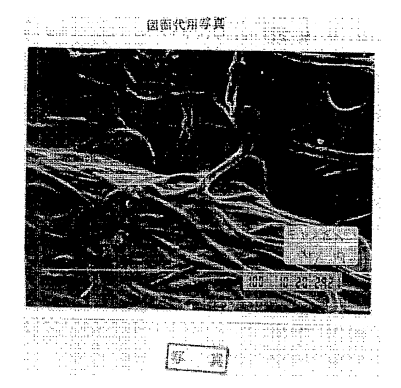
【図1】



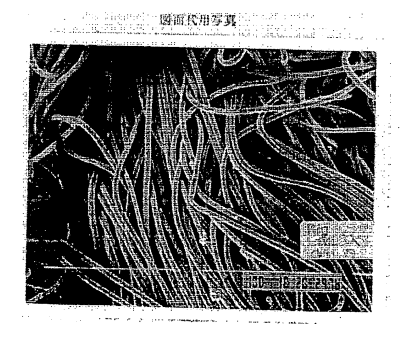


BEST AVAILABLE COPY

[図2]



[図3]



[図4]



フロントページの続き

(72)発明者 伊藤 博 東京都目黒区中標

東京都目黒区中根 2 -11-21株式会社高研研究所内